



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

**ПЯТИГОРСКИЙ МЕДИКО-ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ –**  
филиал федерального государственного бюджетного образовательного учреждения  
высшего образования  
**«ВОЛГОГРАДСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»**  
Министерства здравоохранения Российской Федерации

УТВЕРЖДАЮ  
Заместитель директора по УВР

\_\_\_\_\_  
М.В. Черников  
«31» августа 2022 г.

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ  
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕЙ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ  
ПО ПРАКТИКЕ**

**ПОЛУЧЕНИЕ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ УМЕНИЙ И ОПЫТА  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ  
(УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ)**

Образовательная программа: специалитет по специальности 33.05.01 Фармация  
направленность (профиль)

Кафедра: Организации и экономики фармации

Курс: 5

Семестр: А

Форма обучения: очная

Вид практики: Управление и экономика аптечных учреждений

Тип практики: производственная

Способ(ы) проведения практики: в аптечных организациях

Трудоемкость практики: 7 ЗЕ (252 час)

Промежуточная аттестация: зачет – семестр А

Пятигорск, 2022



**Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации**

**РАЗРАБОТЧИКИ:** кандидат фармацевт. наук, доцент Михайлова Светлана Алексеевна

**РЕЦЕНЗЕНТ:** доцент, кандидат фармацевт. наук, Ларский Михаил Владимирович

### 1. ПАСПОРТ ФОНДА ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

#### Перечень формируемых компетенций по соответствующей дисциплине (модулю) или практике

No п/п	Код и наименование компетенции	Индикатор достижения компетенции	Планируемые результаты освоения образовательной программы
1.	<b>ОПК-3.</b> Способен осуществлять профессиональную деятельность с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств	<p><b>ИДопк-3.-1</b> Соблюдает нормы и правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств</p> <p><b>ИДопк-3.-2</b> Учитывает при принятии управленческих решений экономические и социальные факторы, оказывающие влияние</p>	<p><b>Знать:</b>основные положения Конституции РФ, Федеральных Законов, Постановлений Правительства, приказов, информационных писем и других документов, касающихся обращения лекарственных препаратов.</p> <p><b>Уметь:</b>выбирать основополагающую информацию из нормативно-правовой документации; - своевременно доводить до сведения всех сотрудников основные положения нормативных документов на всех участках работы аптеки.</p> <p><b>Владеть:</b>навыками обработки информации для применения ее в практической деятельности аптеки.при принятии управленческих решений использования экономических и социальных факторов, оказывающих влияние на финансово-хозяйственную деятельность фармацевтических организаций</p> <p><b>Знать:</b>основные показатели финансово-хозяйственной деятельности аптеки.</p> <p><b>Уметь:</b>проводить анализ, выявлять динамику изменения показателей и определять влияние различных факторов на эти показатели.</p>



**Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации**

		на финансово-хозяйственную деятельность фармацевтических организаций	<b>Владеть:</b> методиками планирования показателей финансово-хозяйственной деятельности на предстоящий период (товароборот, доходы, расходы, прибыль и рентабельность).
2.	<b>ПКО-2.</b> Способен решать задачи профессиональной деятельности при осуществлении отпуска и реализации лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента через фармацевтические и медицинские организации	<p><b>ИДпко-2-1</b> Проводит фармацевтическую экспертизу рецептов и требований-накладных, а также их регистрацию и таксировку в установленном порядке</p> <p><b>ИДпко-2-2</b> Реализует и отпускает лекарственные препараты для медицинского применения и другие товары аптечного ассортимента физическим лицам, а также отпускает их в подразделения медицинских организаций, контролируя соблюдение порядка отпуска лекарственных препаратов для медицинского</p>	<p><b>Знать:</b> нормативные документы, касающиеся правил выписывания и оформления рецептов и требований-накладных, знать формы рецептурных бланков, нормы отпуска ЛП по одному рецепту, основные и дополнительные реквизиты рецепта, сроки действия и сроки хранения в аптеке.</p> <p><b>Уметь:</b> оформлять рецепты и требования в аптеке, проводить фармацевтическую экспертизу рецепта и требования, таксировать рецепты и требования в зависимости от лекарственной формы.</p> <p><b>Владеть:</b> навыками определения стоимости лекарственных препаратов, выписанных по рецептам и требованиям-накладным, навыками регистрации их в соответствующих документах.</p> <p><b>Знать:</b> порядок отпуска лекарственных препаратов по рецептам и без них</p> <p><b>Уметь:</b> общаться с посетителями аптек и медицинскими работниками, информировать население о способе приема лекарств и правилах хранения в домашних условиях, а также уметь работать на кассовом аппарате.</p> <p><b>Владеть:</b> навыками приемки рецептов и требований, а также отпуска по ним препаратов населению и медицинским организациям.</p>



**Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации**

		<p>применения и других товаров аптечного ассортимента</p> <p><b>ИДпко-2-3</b> Осуществляет делопроизводство по ведению кассовых, организационно-распорядительных, отчетных документов при розничной реализации.</p>	<p><b>Знать:</b> основы делопроизводства, классификации документов, процесс создания документов, его реквизиты, сроки хранения документов.</p> <p><b>Уметь:</b> вести номенклатуру дел по аптеке, контролировать процесс исполнения входящих и внутренних документов, присваивать им индексы и регистрировать в соответствующих журналах.</p> <p><b>Владеть:</b> навыками правильного составления организационно-распорядительной, отчетной, справочно-информационной документации и регистрации документов.</p>
3.	<p><b>ПК-6.</b>Способен принимать участие в планировании и организации ресурсного обеспечения фармацевтической организации</p>	<p><b>ИДпко-6-1</b> Определяет экономические показатели товарных запасов лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента</p> <p><b>ИДпко-6-2</b> Выбирает оптимальных поставщиков и организует процессы закупок на основе результатов исследования рынка поставщиков лекарственных средств</p>	<p><b>Знать:</b> значение товарных запасов для деятельности аптеки, понятие о товарных запасах и товарооборачиваемости, классификацию товарных запасов</p> <p><b>Уметь:</b> определять запасы товаров в сумме в оптово-покупных ценах, средний остаток товаров, рассчитывать оборачиваемость товаров в днях и количестве оборотов.</p> <p><b>Владеть:</b> методиками планирования товарных запасов и поступления товаров.</p> <p><b>Знать:</b> основные критерии выбора поставщиков аптекой</p> <p><b>Уметь:</b> проводить анализ рынка поставщиков товаров, выбирать оптимальных поставщиков, хорошо организовать работу с поставщиками.</p> <p><b>Владеть:</b> навыками составления заявки, заключения договора купли-</p>



**Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
 филиал федерального государственного бюджетного  
 образовательного учреждения высшего образования  
 «Волгоградский государственный медицинский университет»  
 Министерства здравоохранения  
 Российской Федерации**

		<p>для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента</p> <p><b>ИДпко-6.-4</b> Проводит приемочный контроль поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, проверяя и оформляя сопроводительные документы в установленном порядке</p> <p><b>ИДпко-6.-6</b> Осуществляет предметно-количественный учет лекарственных средств в установленном порядке</p> <p><b>ИДпко-6.-7</b> Организует контроль за наличием и условиями хранения лекарственных средств для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента</p>	<p>продажи с поставщиками.</p> <p><b>Знать:</b> порядок проведение приемочного контроля товаров, основные его процедуры, сопровождающие товар документы.  <b>Уметь:</b> проводить приемочный контроль, проверять и оформлять сопроводительные документы  <b>Владеть:</b> навыками контроля по показателям «Описание», «Упаковка», «Маркировка»</p> <p><b>Знать:</b> нормативную базу, регламентирующую предметно-количественный учет, список препаратов, находящихся на предметно-количественном учете, особенности отпуска этой группы товаров.  <b>Уметь:</b> осуществлять прием рецептов и отпуск лекарств, в состав которых входит препарат, находящийся на ПКУ.  <b>Владеть:</b> навыками регистрации данной группы лекарственных препаратов в дневном выборочном листе и соответствующих журналов.</p> <p><b>Знать:</b> нормативный акт по условиям хранения товаров аптечного ассортимента и условия хранения товаров, сроки годности.  <b>Уметь:</b> распределять товары по местам хранения в соответствии с физико-химическими свойствами препаратов. в зависимости от способа применения лекарств, лекарственной формы и других факторов, снимать показания приборов.  <b>Владеть:</b> навыками работы с измерительными приборами,</p>
--	--	--	--



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

			регистрации показаний в соответствующих журналах, методикой расчета остаточного срока годности препарата.
--	--	--	---

- процедуры оценивания знаний, умений, навыков и уровня сформированности компетенций в рамках конкретных дисциплин и практик;
- типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и уровня сформированности компетенций в рамках конкретных дисциплин и практик.
- комплект компетентностно-ориентированных тестовых заданий, разрабатываемый по дисциплинам (модулям) всех циклов учебного плана;
- комплекты оценочных средств.

Каждое применяемое оценочное средства должно сопровождаться описанием показателей и критериев оценивания компетенций или результатов обучения по дисциплине (модулю) или практике.

## 2. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ АТТЕСТАЦИИ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

### Примерный перечень оценочных средств (выборочно)

1. Тест

## 3. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Текущая аттестация включает следующие типовые задания: вопросы для устного опроса, написание реферата, эссе, тестирование, решение ситуационных задач, оценка освоения практических навыков (умений), собеседование по контрольным вопросам, подготовка доклада.

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДопк-з.-1** Соблюдает нормы и правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств.

### 1.ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1.Перечень видов деятельности, на которые требуются лицензии, закреплен в

- а) Федеральном законе N 3-ФЗ от 8.01.1998
- б) Федеральном законе № 61–ФЗ от 12.04.10
- с) Федеральном законе № 323-ФЗ от 21.11.2011
- д) Федеральном законе № 99-ФЗ от 04.05.2011**

2.Органом государственного надзора, который осуществляет проверки соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в организациях, осуществляющих оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, является

- а) Минсельхоз



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- b) Министерство здравоохранения РФ
  - c) Роспотребнадзор
  - d) Росздравнадзор**
3. Правила отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации регламентируется следующим нормативным документом
- a) Постановлением Правительства РФ от 31.03.2022 N 547
  - b) Приказом Минздрава РФ от 08.10.2015 № 707н
  - c) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н**
  - d) Федеральным законом № 323-ФЗ от 21.11.2011
4. Приказом Минздрава РФ от 31.07.2020 года N 780н утверждены следующие виды аптечных организаций:
- a) аптека, осуществляющая розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению
  - b) аптечный киоск**
  - c) аптечный склад
  - d) аптечный магазин
5. Виды аптечных организаций утверждены
- a) Приказом Минздрава РФ от 31.07.2020 года N 780н**
  - b) Федеральным законом № 323-ФЗ от 21.11.2011
  - c) Федеральным законом № 99-ФЗ от 04.05.2011
  - d) Приказом МЗ РФ от 22.04.2014 года N 183н
6. Аптека, осуществляющая розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению может быть
- a) аптечным складом
  - b) аптекой готовых лекарственных форм;**
  - c) производственная с правом изготовления лекарственных препаратов;**
  - d) аптечным магазином
7. Лицензионные требования определены следующим нормативно-правовым актом:
- a) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
  - b) Федеральным законом № 99-ФЗ от 04.05.2011**
  - c) Постановлением Правительства РФ от 31.03.2022 N 547
  - d) Приказом Минздрава РФ от 08.10.2015 № 707н
8. Основные принципы лицензирования определены
- a) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
  - b) Приказом МЗ РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
  - c) Федеральным законом № 99-ФЗ от 04.05.2011**
  - d) Приказом Минздрава РФ от 08.10.2015 № 707н
9. Аптека как структурное подразделение медицинской организации может быть
- a) аптечным киоском
  - b) аптечным пунктом



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- c) аптекой готовых лекарственных форм;
  - d) аптекой производственной с правом изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов.
10. Формы рецептурных бланков, порядок их оформления, учета и хранения утверждены следующим нормативным документом
- a) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
  - b) **Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н**
  - c) Федеральным законом № 323-ФЗ от 21.11.2011
  - d) Федеральным законом № 61-ФЗ от 12.04.10
11. Порядок назначения лекарственных препаратов больному регламентируется следующим нормативным документом
- a) Приказом МЗ РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
  - b) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
  - c) Приказом Минздравсоцразвития РФ от 27.07.10 № 553н
  - d) **Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н**
12. Формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, а также порядок их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения регламентируется
- a) **Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н**
  - b) Приказом Минздравсоцразвития РФ от 27.07.10 № 553н
  - c) Приказом МЗ РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
  - d) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
13. Органом государственного надзора, осуществляющим контроль соблюдения законодательства об обращении лекарственных средств для медицинского применения, является
- a) Министерство здравоохранения РФ
  - b) Роспотребнадзор
  - c) **Росздравнадзор**
  - d) Минсельхоз
14. Приказом Минздрава РФ от 31.07.2020 года N 780н утверждены следующие виды аптечных организаций:
- a) **аптека как структурное подразделение медицинской организации**
  - b) аптечный склад
  - c) магазин «Оптика»
  - d) **аптечный пункт, в том числе как структурное подразделение медицинской организации.**
15. За нарушение законодательства об обращении лекарственных средств предусмотрена ответственность
- a) **административная**
  - b) уголовная





Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- с) материальная  
д) гражданская
16. Организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами в соответствии с требованиями федерального закона «Об обращении лекарственных средств» является
- а) аптекой  
**б) организацией оптовой торговли ЛС**  
с) медицинской организацией  
д) аптечным киоском
17. Специальное разрешение на осуществление конкретного вида деятельности при обязательном соблюдении лицензионных требований, выданное лицензирующим органом юридическому лицу или индивидуальному предпринимателю является
- а) лицензией**  
б) свидетельством об аккредитации  
с) сертификатом  
д) патентом
18. Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов утверждается
- а) распоряжением Правительства РФ**  
б) приказом Минздрава РФ  
с) указом Президента  
д) постановлением Правительства РФ
19. Перечень товаров, разрешённых к реализации через аптечные организации, установлен
- а) ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)**  
б) приказом МЗСР РФ N 553н от 27.07. 2010 г.  
с) постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.  
д) приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
20. Согласно законодательству РФ к обращению лекарственных средств не относится
- а) разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества  
б) производство, изготовление, хранение  
**с) распространение ЛС**  
д) перевозка, ввоз на территорию РФ, вывоз с территории РФ, реклама
21. Государственная регистрация лекарственных средств, ведение государственного реестра лекарственных средств относятся к полномочиям
- а) Росздравнадзора  
**б) Минздрава России**  
с) Роспотребнадзора  
д) организаций-производителей ЛП
22. Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств» организация оптовой торговли лекарственными средствами определена как организация, осуществляющая
- а) поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям  
б) отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- c) производство лекарственных средств, их хранение, перевозку
  - d) оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку**
23. Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств» аптечная организация определена как организация
- a) или структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения**
  - b) осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку
  - c) осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям
  - d) осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям
24. Согласно 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ», к фармацевтическим организациям отнесены
- a) центры контроля качества ЛС
  - b) аптечные организации, организации оптовой торговли ЛС**
  - c) центры фармацевтической информации
  - d) контрольно-аналитические лаборатории
25. Санитарный режим аптечных организаций утверждён инструкцией приказа МЗ РФ №
- a) 309 от 21.10.1997 г.**
  - b) 757н от 26.08.2010.г.
  - c) 61-ФЗ от 12.04.2010 г.
  - d) 751н от 26.10.2015 г.

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДопк.з.-2** Учитывает при принятии управленческих решений экономические и социальные факторы, оказывающие влияние на финансово-хозяйственную деятельность фармацевтических организаций.

### **1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ**

1. Балансовая прибыль аптечной организации возрастает, если:
- a) увеличивается прибыль от реализации товаров и услуг
  - b) увеличиваются операционные расходы аптеки
  - c) увеличиваются расходы на продажу
  - d) увеличиваются внереализационные доходы**
2. Укажите, какие факторы влияют на рентабельность аптеки:
- a) объём товарооборота
  - b) размер торговых надбавок на товары**
  - c) средняя стоимость товарных запасов в оптовых ценах
  - d) валюта баланса
3. Распределение прибыли, остающейся в распоряжении организации, производится в:
- a) фонд развития
  - b) валютный фонд
  - c) фонд потребления**



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- d) **резервный фонд**
4. Факторы, влияющие на товарооборот аптеки:
- издержки обращения аптеки
  - ассигнования МО на покупку лекарственных средств и других товаров**
  - ценообразование**
  - организационно-правовая форма собственности аптеки
5. В состав внереализационных доходов аптеки входит:
- штрафы, выплачиваемые аптекой за нарушение ею финансовой дисциплины
  - реализованные услуги по изготовлению в аптеке лекарств амбулаторным больным
  - торговые наложения реализованных товаров
  - арендная плата за сданное аптекой в аренду имущество**
6. Показатели, зависящие от объема товарооборота:
- прибыль**
  - переменные расходы аптеки**
  - условно-постоянные расходы аптеки
  - торговые наложения**
7. Условно-переменные расходы в бизнес-плане для давно работающей аптеки устанавливаются:
- по фактической сумме расходов за предплановые периоды с учетом ее роста или снижения
  - по сложившемуся в предплановые периоды уровню этих расходов к товарообороту и изменению этого уровня**
  - вышестоящей организацией
  - по доле условно-переменных расходов в общей величине всех расходов аптеки
8. Укажите виды товарооборота по реализации товаров медицинской организации:
- товарооборот по амбулаторной рецептуре
  - товарооборот по безрецептурному отпуску
  - товарооборот по стационарной рецептуре**
  - оборот по отпуску весовых и штучных товаров медицинским и прочим организациям**
9. Величина дохода аптеки зависит от следующих показателей:
- покупных, розничных цен товаров и объема реализации товаров**
  - только от покупных цен товаров
  - только от розничных цен товаров
  - только от объема реализации
10. Показатели объема продаж, доходов и расходов отражаются в разделе бизнес-плана:
- финансовом (экономическом)**
  - в разделе «Маркетинговая стратегия»
  - организационном
  - в разделе «Производственная стратегия»
11. В состав дохода аптеки включают:
- доход от аренды и субаренды основных средств**
  - прибыль
  - доходы от реализации лекарственных средств и медицинских изделий**
  - фонд оплаты труда
12. Факторы, влияющие на увеличение доходов аптеки:



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- a) **увеличение объема реализации товаров**
  - b) **увеличение тарифов за изготовление лекарственных форм**
  - c) увеличение тарифов за коммунальные услуги
  - d) снижение величины торговой наценки, которую делает аптека на поступивший товар
13. Назовите источники доходов аптеки готовых лекарств:
- a) величина амортизационных отчислений
  - b) фактические издержки обращения аптеки
  - c) **реализованные торговые наложения аптеки**
  - d) размер целевого финансирования аптеки
14. Укажите виды товарооборота по реализации товаров населению:
- a) **товарооборот киоска**
  - b) товарооборот по стационарной рецептуре
  - c) оборот по отпуску медицинским и прочим организациям
  - d) **товарооборот по безрецептурному отпуску**
15. Показатели, снижающие величину доходов аптеки:
- a) сокращение удельного веса условно-переменных расходов
  - b) увеличение объема товарооборота
  - c) **сокращение объема общего товарооборота**
  - d) **сокращение величины тарифов, используемых при изготовлении лекарственных средств в аптеке**
16. Издержки обращения влияют на:
- a) производительность труда работников
  - b) **прибыль аптеки**
  - c) доходы аптеки
  - d) арендную плату
17. Укажите условно-постоянные расходы аптеки:
- a) естественная убыль товаров
  - b) расходы и потери по таре
  - c) **амортизационные отчисления от основных средств**
  - d) **арендная плата**
18. Укажите условно-переменные расходы аптеки:
- a) **расходы на подработку, подсортировку и упаковку товаров (вспомогательные материалы)**
  - b) расходы по текущему ремонту
  - c) износ инвентаря и хозяйственных принадлежностей
  - d) расходы по содержанию зданий, помещений, инвентаря
19. Укажите классификацию издержек обращения по отношению к товарообороту:
- a) условно-переменные
  - b) чистые издержки обращения
  - c) **условно-постоянные**
  - d) дополнительные
20. Нижеперечисленные статьи издержек обращения зависят от товарооборота:
- a) **недостача товаров в пределах норм убыли**
  - b) расходы на подготовку кадров
  - c) **расходы по перевозке товаров**
  - d) расходы по содержанию зданий, сооружений, инвентаря



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

21. Нижеперечисленные статьи издержек обращения не зависят от товарооборота:
- расходы по текущему ремонту
  - канцелярские и почтовые расходы
  - расходы и потери по таре
  - недостача товаров в пределах норм убыли
22. Торговля товарами и оказание услуг покупателям для личного, семейного, домашнего использования, не связанного с предпринимательской деятельностью является
- оптовой торговлей
  - фармацевтическим маркетингом
  - фармацевтической помощью
  - розничной торговлей**
23. К внереализационным расходам аптечной организации относят:
- расходы по выплате заработной платы
  - расходы по аренде помещений
  - штрафы, пени, оплачиваемые аптекой**
  - естественная трата
24. Обороты по амбулаторной рецептуре, безрецептурному отпуску и мелкорозничной сети входят в структуру
- снабжения
  - розничной реализации**
  - оптовой реализации
  - товарного покрытия
25. В состав оборота по амбулаторной рецептуре входит оборот по отпуску
- предметов ухода за больными
  - безрецептурному
  - весовому (ангро)
  - экстемпоральной рецептуры и ГЛП**

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-2.-1** Проводит фармацевтическую экспертизу рецептов и требований-накладных, а также их регистрацию и таксировку в установленном порядке.

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Оценка соответствия поступивших в аптеку рецептов действующим регламентам по правилам выписывания рецептов и порядку отпуска ЛП является
- таксированием рецептов
  - фармацевтической экспертизой рецептов**
  - алгоритмом приёма рецептов
  - предметно-количественный учётом
2. Задачей фармацевтической экспертизы рецепта является
- определение стоимости лекарства
  - определение правомочности лица, выписавшего рецепт**
  - отпуск лекарственного препарата посетителю
  - установление срока действия рецепта**



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

3. Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит
- лечащий врач
  - фельдшер
  - клинический фармаколог
  - провизор (фармацевт)**
4. Письменное назначение лекарственного препарата по установленной форме, выданное медицинским или ветеринарным работником, имеющим на это право, в целях отпуска лекарственного препарата или его изготовления и отпуска, называется
- требованием
  - рецептом**
  - фармакопейной статьей
  - нормативным документом
5. Неправильно выписанные рецепты в аптечной организации погашаются
- путём надрыва и возвращаются больному
  - штампом «рецепт недействителен» и остаются в аптечной организации
  - штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному**
  - штампом «рецепт недействителен» и остаются в аптечной организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура
6. Назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по наименованию (при его наличии)
- международному непатентованному**
  - группированному
  - торговому
  - химическому
7. К основным (обязательным) реквизитам рецепта относят
- печать медицинской организации «Для рецептов»
  - ФИО больного, его возраст**
  - подпись, личную печать врача**
  - номер медицинской карты пациента
8. Принадлежность лекарственного препарата к рецептурным определяется
- перечнем лекарственных средств, утверждённым Приказом Минздрава РФ
  - информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП**
  - Правительством РФ
  - провизором при отпуске ЛП
9. Цена на экстенпоральную рецептуру, кроме стоимости ингредиентов и аптечной посуды, включает
- тарифы за изготовление**
  - заработную плату сотрудников
  - оплату за охрану помещений
  - торговую надбавку



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

10. На рецептурном бланке формы 107-1/у не должно быть
- подписи главного врача
  - штампа медицинской организации
  - личной подписи медицинского работника
  - возраста пациента
11. На рецептурном бланке формы 148-1/у-88 не должно быть реквизита
- штампа медицинской организации
  - номера и серии рецепта
  - печати медицинской организации «Для рецептов»
  - подписи руководителя медицинской организации**
12. Рецепты на лекарственные препараты, относящиеся по АТХ к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие предметно-количественному учёту, хранятся в аптечной организации в течение
- 3 лет
  - 5 лет
  - 3 месяцев**
  - 10 лет
13. Рецепты на антибиотики, сульфаниламидные, антигистаминные лекарственные препараты в аптеке
- хранятся 3 дня
  - хранятся 5 дней
  - не хранятся**
  - хранятся 10 лет
14. Рецепт больному бронхиальной астмой на теофедрин таблетки будет выписан на рецептурном бланке формы №
- 148-1/у-04(л) и 107/у-НП
  - 148-1/у-04(л) и 148-1/У-88**
  - 148-1/у-04(л)
  - 148-1/У-88
15. На одном рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) допускается выписывать наименование ЛП
- 1**
  - 2
  - 3
  - 4
16. Рецепты на ЛП, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в список II перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, действительны в течение
- 5 дней
  - 1 месяца
  - 2 месяцев**



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

**d) 15 дней**

17. Рецепт на бланке формы № 148-1/у-04(л) выписывается в (количество экземпляров)

- a) 2
- b) 1
- c) 3
- d) 4

18. Особенность оформления рецепта, если врач умышленно превысил высшие дозы лекарственного вещества

- a) **завышенная доза написана прописью и поставлен восклицательный знак**
- b) лекарственное вещество подчеркнуто красной чертой
- c) имеется подпись главного врача, заверенная круглой печатью учреждения
- d) имеется надпись «Nota bene!»

19.Рецептурный бланк формы 107-1/у предназначен для выписывания

- a) **анксиолитиков**
- b) спирта этилового
- c) анаболических стероидов
- d) психотропных веществ

20.Психотропные вещества, внесённые в список III перечня, отпускаемые бесплатно или со скидкой, отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на рецептурном бланке №

- a) 107-1/у и 148-1/у-04 (л).
- b) **148-1/у-88 и 148-1/у-04 (л).**
- c) 148-1/у-88
- d) 148-1/у-04 (л)

21.Если в рецепте выписанная доза наркотического ЛС превышает высший однократный приём, и рецепт оформлен не должным образом, то провизор должен

- a) **погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале неправильно выписанных рецептов и вернуть больному**
- b) отпустить это ЛС в половине той дозы, которая установлена как высшая разовая
- c) отпустить в количествах, указанных в рецепте
- d) вернуть рецепт больному

22.Срок действия рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в Список II перечня НС, ПВ и их прекурсоров, составляет (дней)

- a) 10
- b) 30
- c) **15**
- d) 5

23.Срок действия рецептов на психотропные ЛС, включённые в список III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, составляет (дней)

- a) **15**
- b) 10
- c) 5





Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- d) 60
- 24.Рецептурный бланк формы № 107-1/у действителен в течение (дней)
- a) 10
  - b) 30
  - c) **60**
  - d) 5
- 25.К дополнительным реквизитам рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 относится
- a) круглая печать МО
  - b) надпись «По специальному назначению»
  - c) подпись главного врача МО или его заместителя по лечебной части
  - d) **печать МО «Для рецептов»**

**Проверяемый индикатор достижения компетенции:ИДпко-2.-2** Реализует и отпускает лекарственные препараты для медицинского применения и другие товары аптечного ассортимента физическим лицам, а также отпускает их в подразделениях медицинских организаций, контролируя соблюдение порядка отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента.

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

- 1.Перечень товаров, разрешённых к реализации через аптечные организации, установлен
- a) приказом МЗСР РФ N 553н от 27.07. 2010 г.
  - b) постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.
  - c) приказом МЗ РФ № 403н от 11.07. 2017 г.
  - d) **ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)**
- 2.За нарушение правил продажи аптечная организация может быть привлечена к ответственности
- a) **административной**
  - b) уголовной
  - c) дисциплинарной
  - d) материальной
- 3.Основанием для отпуска пациенту рецептурных лекарственных препаратов из аптечных организаций является
- a) лист врачебных назначений
  - b) **рецепт врача**
  - c) кассовый чек об оплате
  - d) накладная-требование медицинской организации
- 4.Документ, который является основанием для отпуска лекарственных препаратов в отделения медицинской организации, представляет собой
- a) заказ-заявку
  - b) рецепт
  - c) **требование-накладную медицинской организации**
  - d) накладную на внутреннее перемещение



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

5. Выписанные по рецепту врача лекарственные препараты подлежат отпуску
- только аптеками
  - аптеками и аптечными киосками
  - аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами
  - аптеками и аптечными пунктами**
6. Основной задачей аптеки медицинской организации является
- получение прибыли
  - обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами
  - обеспечение больных информацией по ответственному самолечению
  - обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями**
7. Работник аптеки при отпуске ЛП должен информировать покупателя о
- необходимости ознакомиться с инструкцией по применению препарата
  - условиях хранения и способе приёма ЛП**
  - поставщике ЛП
  - клинико-фармакологической группе, к которой относится препарат
8. Отметка на рецепте об отпуске препарата не включает
- наименования и дозировки ЛП
  - срока годности ЛП**
  - наименования или номера аптечной организации
  - подписи отпустившего ЛП
9. Под формулярным списком ЛП медицинской организации понимают перечень
- жизненно необходимых и важнейших ЛП для медицинского применения, утверждённый Правительством РФ
  - ЛП, утверждённых приказом главного врача медицинской организации для применения в данной организации**
  - минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи
  - ЛП для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций
10. В случае отсутствия у покупателя рецепта на лекарственный препарат, подлежащий рецептурному отпуску, работник аптеки вправе
- отпустить ЛП, предварительно уточнив симптомы заболевания
  - отпустить ЛП, посоветовав обратиться к врачу
  - потребовать документ, удостоверяющий личность
  - предложить в качестве замены ЛП безрецептурного отпуска**
11. Контроль при отпуске заключается в проверке
- соответствия упаковки физико-химическим свойствам лекарственных веществ**
  - общего объёма лекарственной формы
  - общей массы лекарственной формы
  - качества укупорки
12. Лекарственный препарат в форме трансдермальной терапевтической системы Фендивия



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

отпускается из аптечной организации на основании рецепта, оформленного на бланке по форме №

- a) 107/у-НП
- b) 148-1/у-88**
- c) 107-1/у
- d) 148-1/у-04 (л)

13. При отпуске этилового спирта в смеси рецепт остаётся в аптеке и хранится в течение (лет)

- a) 5
- b) 1
- c) 2
- d) 3**

14. Срок хранения рецепта в аптеке, в котором выписан раствор Морфина гидрохлорида 1% в ампулах, составляет (лет)

- a) 5**
- b) 1
- c) 3
- d) 10

15. Отпуск из аптеки эфира для наркоза в медицинскую организацию осуществляется на основании

- a) кассового чека
- b) требования-накладной**
- c) рецепта
- d) счёта

16. Порядок отпуска из аптечных организаций раствора Промедола 2% в ампулах осуществляется по рецепту, выписанному на бланке формы №

- a) 107-1/у, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача
- b) 148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача
- c) 107/у-НП**
- d) 148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача, печать «Для рецептов»

17. Предельно допустимое количество раствора Морфина гидрохлорида в ампулах для выписывания на один рецепт составляет (ампулы)

- a) 30
- b) 10
- c) 20**
- d) 40

18. Сомбревин отпускается из аптек потребителям

- a) по бланку формы №107/у-НП
- b) по бланку формы №148-1/у-88
- c) по бланку формы №148-1/у-04 (л)



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

**d) не отпускается по рецептам, применяется только в стационаре**

19. Требования-накладные медицинских организаций на отпуск наркотических и психотропных ЛП списков II и III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, хранятся в аптечных организациях в течение (лет)

1. 5
2. 1
3. 3
4. 10

20. Спирт этиловый больному сахарным диабетом отпускается по рецептурному бланку формы

- a) **148-1/у-88 и 148-1/у-04 (л)**
- b) 148-1/у-88
- c) 148-1/у-04 (л)
- d) 107/у-НП и 148-1/у-04 (л)

21. Отпускать амбулаторным больным из аптеки можно

- a) калипсол
- b) сомбревин
- c) **спирт этиловый**
- d) эфир для наркоза

22. Сигнатура выдается на руки больному, если экстенпоральная лекарственная форма содержит вещества

- a) летучие
- b) **психотропные**
- c) огнеопасные
- d) превышающие дозу, указанную в государственной фармакопее (ГФ) как высшая разовая доза

23. Срок хранения рецептов на ЛП, обладающие анаболической активностью, составляет в аптечной организации (лет)

- a) **3**
- b) 1
- c) 5
- d) 10

24. Рецептурный бланк формы №148-1/у-04 (л) предназначен для отпуска лекарственных препаратов гражданам

- a) имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение медицинских изделий со скидкой
- b) **имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой**
- c) всем на территории РФ
- d) имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента или получение таких товаров со скидкой



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

25. При отпуске из аптеки наркотического и психотропного лекарственного препарата Списка II на рецепте об отпуске лекарственного препарата проставляется

- a) печать медицинской организации, в которой указано их полное наименование
- b) штамп медицинской или аптечной организации
- c) личная печать фармацевтического работника, отпустившего данный препарат
- d) **печать аптеки или аптечного пункта, в которой указано их полное наименование**

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-2.-3** Осуществляет делопроизводство по ведению кассовых, организационно-распорядительных, отчетных документов при розничной реализации.

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Общие функции, которые выполняет документ

- a) **информативная**
- b) учетная
- c) **социальная**
- d) познавательная

2. Специфические функции, которые выполняет документ

- a) коммуникативная
- b) культурная
- c) **управленческая**
- d) **правовая**

3. Документы могут быть по месту составления

- a) типовые
- b) **внутренние**
- c) **внешние**
- d) служебные

4. Документы могут быть по виду оформления

- a) срочные
- b) **подлинник**
- c) письменные
- d) **дубликат**

5. Заверительная надпись на документе «верно» удостоверяет, что

- a) **копия документа точно совпадает с подлинником**
- b) правильно указано наименование организации-заявителя
- c) паспортные данные заявителя соответствуют действительности
- d) дата документа верна

6. Справка представляет собой документ, содержащий

- a) подробный ход какого-либо мероприятия
- b) **подробное описание какого-либо факта или события с выводами и предложениями автора**
- c) перечень мероприятий
- d) информацию для руководителя организации о сложившейся ситуации



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

7. Под номенклатурой дел понимают
- список видов документов, подшитых в дела
  - совокупность операций ДООУ, направленных на формирование и оформление дел
  - журнал учёта входящих и исходящих документов
  - систематизированный перечень наименований дел**
8. Датой инструкции является дата
- утверждения**
  - события, зафиксированного в документе
  - подписания
  - ознакомления
9. Датой приказа является дата
- утверждения
  - ознакомления
  - подписания**
  - события, зафиксированного в документе
10. Датой протокола является дата
- события, зафиксированного в документе**
  - утверждения
  - подписания
  - ознакомления
11. Документом, в котором определяются должностные обязанности работника организации является
- правила
  - устав
  - инструкция**
  - положение
12. Трудовые отношения возникают между работником и работодателем на основании заключённого ими в соответствии с трудовым кодексом РФ
- договора о материальной ответственности
  - договора купли-продажи
  - коллективного договора
  - трудового договора**
13. Материальная ответственность между работников и работодателем оформляется
- договором о полной коллективной материальной ответственности**
  - договором о полной индивидуальной материальной ответственности**
  - трудовым договором
  - договором о персональной ответственности
14. В чековой книжке бывает:
- 50 чеков**
  - 25 чеков**
  - 30 чеков
  - 100 чеков



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

15. Списание товаров по бою, браку и порче производится на основании:
- товарного чека
  - акта**
  - расходного кассового ордера
  - ведомости
16. К расходным кассовым операциям относятся:
- реализация товаров МО
  - выплата аванса подотчётному лицу**
  - сдача выручки в банк**
  - выдача заработной платы**
17. Платёжное поручение представляет собой:
- письменное распоряжение предприятия обслуживающему банку о перечислении определённой суммы со счёта другого предприятия
  - письменное распоряжение плательщика (покупателя) банку о перечислении суммы денег со своего счёта на счёт поставщика**
  - письменное распоряжение плательщика (покупателя) поставщику поставить указанный товар
  - письменное распоряжение предприятия обслуживающему банку о перечислении определённой суммы со счёта поставщика
18. Реализация ЛП населению отражается в части товарного отчёта
- в начальных остатках товарного отчёта
  - в расходной части товарного отчёта**
  - в приходной части товарного отчёта
  - в конечных остатках товарного отчёта
19. В случае расхождения фактического наличия товаров с количеством, указанным в товарной накладной, составляется документ:
- товарно-транспортная накладная
  - справка
  - протокол
  - акт**
20. Существует три вида документопотока:
- входящий**
  - исходящий**
  - внутренний**
  - внешний
21. К организационным относятся следующие документы
- правила**
  - штатное расписание**
  - приказы
  - указания
22. К распорядительным относятся следующие документы
- решения**
  - инструкции
  - положения



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

**d) постановления**

23. К справочно-информационным относятся следующие документы

- a) договоры
- b) заключения
- c) уставы
- d) распоряжения

24. Документация по личному составу включает

- a) характеристики
- b) личные карточки
- c) заявления
- d) объяснительные записки

25. Протокол относится к группе документов

- a) организационным
- b) распорядительным
- c) справочным
- d) информационным

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-2.-5** Осуществляет предпродажную подготовку, организует и проводит выкладку лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента в торговом зале и (или) витринах отделов аптечной организации.

**1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ**

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-1** Определяет экономические показатели товарных запасов лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.

**1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ**

1. Документ, который заключается между аптечной организацией и поставщиком на поставку товаров называется:

- a) накладная
- b) протокол
- c) договор купли-продажи
- d) акт

2. Выбор аптекой поставщиков товаров зависит:

- a) от расходов по доставке товара в аптеку поставщика
- b) от ассортимента предлагаемого поставщиком товара
- c) от торговой наценки поставщика
- d) от указаний местных органов власти

3. В аптечных организациях товарные запасы формируют за счет:

- a) собственных средств
- b) заемных средств
- c) собственных и частично заемных средств

4. Запас товара можно классифицировать по следующим признакам:





Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- a) по составу  
b) **по месту нахождения**  
c) **по размерам**  
d) по месту хранения
5. Товарные запасы по назначению классифицируются на:  
a) товарные запасы текущего года  
b) **товарные запасы целевого назначения и досрочного завоза**  
c) товарные запасы текущего дня  
d) **товарные запасы сезонного хранения**
6. Формула, по которой планируется завоз (поступление) товаров в аптеку:  
a)  $\Pi = P + O_k - O_n$   
b)  $\Pi = P + O_k + O_n$   
c)  $\Pi = P - O_k - PP + O_n$   
d)  $\Pi = P + O_k + PP - O_n$
7. К внеоборотным средствам относятся:  
a) **основные средства**  
b) запасы  
c) **нематериальные активы**  
d) денежные средства
8. Собственные средства аптечной организации - это:  
a) кредит банка  
b) **нераспределенная прибыль**  
c) **добавочный капитал**  
d) задолженность перед поставщиками
9. Ускорение товарооборачиваемости способствует:  
a) **повышению рентабельности и снижению издержек обращения**  
b) повышению рентабельности и повышению издержек обращения  
c) повышению издержек обращения и снижению рентабельности  
d) снижению рентабельности и издержек обращения
10. Назовите синонимы показателя «товарооборачиваемость».  
a) **товарные запасы в днях**  
b) товароборот  
c) товарные запасы в сумме  
d) **скорость оборота товаров (число оборотов товарной массы за определённый период)**
11. Товарооборачиваемость в аптечных организациях экономически выгодно:  
a) **ускорять**  
b) замедлять  
c) оставлять без изменений
12. Поступление товаров в аптеку планируют:  
a) в розничных (продажных) ценах  
b) в розничных и оптовых ценах  
c) **в оптово-покупных ценах**  
d) по ценам производителя
13. Показатели норматива товарных запасов аптеки выражаются:



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- a) в сумме в розничных ценах  
**b) в днях запаса**  
c) в процентах к товарообороту  
**d) в сумме в оптовых ценах**
14. Товарные запасы в сумме планируются в аптеке:  
a) в договорных ценах  
**b) в оптово-покупных ценах**  
c) в розничных ценах
15. Факторы, ускоряющие оборачиваемость товаров в аптеке:  
**a) сокращение сроков пребывания товаров в пути**  
b) рост удельного веса экстенпоральной рецептуры  
**c) информационная работа среди врачей**  
d) правильная организация хранения товаров
16. Оборачиваемость товаров в аптеке готовых лекарств за квартал составила 4 раза.  
Определите длительность одного оборота в днях.  
a) 15 дней  
b) 20 дней  
c) 12,5 дня  
**d) 22,5 дня**
17. Остатки товаров в оптовых ценах на начало месяца составляют 620 тыс. руб., на конец – 600 тыс. руб. Определить оборачиваемость товара, если товарооборот в оптовых ценах составил 915 тыс. руб.  
**a) 1,50 раз**  
b) 1,67 раз  
c) 1,12 раз  
d) 1,25 раз
18. Товарооборот аптеки за месяц в оптово-покупных ценах составляет 350 тыс. руб., средний товарный запас 175 тыс. руб. Скорость оборота товаров в аптеке составляет:  
a) 2,3  
b) 1,6  
c) 3,0  
**d) 2,0**  
e) 2,5
19. К оборотным средствам аптеки относятся  
**a) денежные средства**  
b) основные средства  
**c) запасы**  
d) нематериальные активы
20. К заемным средствам аптеки относятся:  
**a) нераспределенная прибыль**  
b) кредит банка  
**c) уставный капитал**  
d) задолженность перед поставщиками
21. По срокам товарные запасы классифицируются на:  
a) годовые



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- b) отчетные
  - c) начальные
  - d) конечные
22. Составными элементами товарных запасов текущего хранения являются:
- a) торговый запас
  - b) страховой запас
  - c) запас текущего пополнения
  - d) товарный запас досрочного завоза
23. К сокращению товарных запасов приводит:
- a) увеличение собственных средств аптеки
  - b) улучшение организации продажи
  - c) рационализация товародвижения
  - d) увеличение удельного веса готовых лекарственных препаратов
24. К возрастанию товарных запасов приводит:
- a) увеличение объема реализации товаров
  - b) расширение ассортимента товаров
  - c) повышение культуры продажи
  - d) сокращение числа покупателей
25. Скорость товарного обращения показывает:
- a) за сколько дней доставляется товар в аптеку
  - b) за сколько дней оборачивается (реализуется) средний запас товара
  - c) дни фактического наличия товаров в аптеке
  - d) время обслуживания одного посетителя

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-2** Выбирает оптимальных поставщиков и организует процессы закупок на основе результатов исследования рынка поставщиков лекарственных средств для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Срок исполнения поставщиком обязанности передать товар покупателю (аптечной организации) определяется
- a) устной договорённостью между получателем и поставщиком
  - b) договором купли-продажи
  - c) Федеральным законом № 61
  - d) Постановлением Правительства РФ № 1148
2. Аптечные организации могут приобретать ЛС у
- a) организаций оптовой торговли ЛС и производителей ЛС
  - b) магазинов медицинской техники
  - c) аптечных организаций
  - d) лабораторий
3. В каналах товародвижения аптека представляет
- a) производителя



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- b) оптовое звено  
c) мелкооптовое звено  
**d) розничное звено**
4. Договор, предусматривающий передачу товара от поставщика покупателю для личного, семейного, домашнего или иного использования, не связанного с предпринимательской деятельностью, договором
- a) поставки  
b) поставки товаров для государственных нужд  
**c) розничной купли-продажи**  
d) контракта
5. Номенклатура, единица измерения, количество, цена и стоимость поступивших в аптеку товаров указываются в
- a) товарной накладной**  
b) регистрационном удостоверении  
c) декларации соответствия  
d) протоколе согласования цен
6. Договор, предусматривающий передачу товара от поставщика покупателю для использования в предпринимательской деятельности или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним или иным подобным использованием, является договором
- a) поставки**  
b) розничной купли-продажи  
c) поставки товаров для государственных нужд  
d) контракта
7. При отсутствии в договоре поставки срока рассмотрения претензии партнёр должен ответить в течение периода, указанного в ст. 314 ГК РФ (дней)
- a) 7**  
b) 30  
c) 10  
d) 14
8. Для отметки факта приёмки товара необходимо поставить отметку о приёмке в
- a) регистрационном удостоверении  
**b) товарно-транспортной накладной**  
c) декларации о соответствии  
d) журнале предметно-количественного учёта (ПКУ)
9. Фальсифицированное лекарственное средство в соответствии с ФЗ № 61 от 12.04.2010 г «Об обращении лекарственных средств» представляет собой лекарственное средство
- a) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства  
b) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи  
c) лекарственное средство, преднамеренно снабжённое ложной маркировкой в отношении его подлинности  
**d) сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе**
10. Для реализации лекарственных препаратов необходимо наличие



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- a) паспорта качества завода изготовителя
  - b) протокола анализа независимой лаборатории
  - c) декларации о соответствии**
  - d) знака соответствия
11. Приемку товара в аптечной организации проводит
- a) приемочная комиссия**
  - b) только заведующий аптекой
  - c) только материально-ответственное лицо
  - d) только бухгалтер
12. Учёт поступления вакцин, кроме приходной части Товарного отчёта, необходимо отразить в журнале
- a) регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ
  - b) учёта движения иммунобиологических лекарственных препаратов**
  - c) учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения
  - d) учёта ЛС с ограниченным сроком годности
13. Готовая продукция других организаций, закупленная аптекой для розничной торговли, называется
- a) сырьё
  - b) материалы
  - c) товары**
  - d) покупные полуфабрикаты
14. Товарно-материальные ценности, поступающие во время проведения инвентаризации
- a) принимаются материально-ответственными лицами в присутствии членов инвентаризационной комиссии, заносятся в отдельную опись и приносятся после инвентаризации**
  - b) запрещается принимать
  - c) принимаются материально-ответственными лицами, приносятся и заносятся в инвентаризационные описи
  - d) приносятся по реестру или Товарному отчёту в процессе инвентаризации
15. Документом, подтверждающим соответствие медицинских изделий требованиям нормативных документов, является
- a) сертификат соответствия
  - b) декларация о соответствии**
  - c) свидетельство об утверждении типа средств измерений
  - d) свидетельство о государственной регистрации
16. Документом, подтверждающим соответствие лекарственных препаратов (кроме илп) требованиям нормативных документов, является
- a) декларация о соответствии**
  - b) свидетельство об утверждении типа средств измерений
  - c) свидетельство о государственной регистрации
  - d) сертификат соответствия



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

17. Срок действия декларации о соответствии лекарственного препарата
- бессрочен
  - равен сроку реализации ЛП в аптеке
  - не устанавливается
  - равен сроку годности ЛП**
18. Документом, подтверждающим соответствие иммунобиологических лекарственных препаратов требованиям нормативных документов, является
- Свидетельство об утверждении типа средств измерений
  - Сертификат соответствия**
  - Свидетельство о государственной регистрации
  - Санитарно-эпидемиологическое заключение
19. Сертификат соответствия представляет собой
- документ о качестве, выданный производителем
  - протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией
  - документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов**
  - документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях
20. Держателем сертификата соответствия является
- юридическое лицо любой организационно-правовой формы или физическое лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия**
  - орган, выдавший сертификат
  - аптека
  - поставщик
21. Декларация о соответствии представляет собой
- документ о качестве, выданный производителем
  - протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией
  - документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях
  - документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов**
22. Информация о подтверждении соответствия товаров установленным требованиям в товарно-сопроводительных документах не должна содержать
- дату выдачи сертификата**
  - номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат
  - регистрационный номер декларации о соответствии, срок её действия
  - наименование изготовителя или поставщика (продавца), принявшего декларацию, и орган, её зарегистрировавший
23. Товарно-сопроводительные документы, содержащие сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании, не должны в обязательном порядке содержать информацию
- подпись и печать изготовителя (поставщика, продавца)
  - место нахождения (адрес) изготовителя (поставщика, продавца)



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- c) о розничных ценах  
d) телефон изготовителя (поставщика, продавца)
24. К официальным источникам информации о выявленных непригодных для медицинского использования ЛП относятся
- a) сведения, полученные от поставщиков / владельцев/ производителей ЛС  
b) сведения, полученные из СМИ  
c) информацию, полученную от населения  
d) **информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти**
25. Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения недоброкачественных и фальсифицированных лс для медицинского применения является решение
- a) **владельца ЛС, или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора, или суда)**  
b) Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора)  
c) Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)  
d) Министерства здравоохранения РФ

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-4** Проводит приемочный контроль поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, проверяя и оформляя сопроводительные документы в установленном порядке

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Стандартную операционную процедуру (СОП) приемки товаров работника аптеки регламентирует

- a) **Приказ МЗ РФ от 31.08.2016 г. N 647н**  
b) Приказ МЗ и СР РФ от 23.08.2010 г. N 706н  
c) Приказ МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н  
d) Приказ МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. №1094н

2. Основные этапы приемки товаров в аптеке

- a) отгрузка товаров в медицинскую организацию  
b) **экспертиза товаро-сопроводительных документов и прием по количеству мест**  
c) **собственно приемочный контроль**  
d) **документальное оформление принятых товаров, оприходование и размещение по местам хранения**

3. Целью приёмочного контроля является

- a) **предупреждение поступления в аптечную организацию недоброкачественных лекарственных средств, используемых для изготовления лекарственных препаратов по рецептам и требованиям, а также некачественных упаковочных материалов**  
b) проверка лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- c) проверка общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат
  - d) оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств
4. При проведении приёмочного контроля проводится
- a) заполнение паспорта письменного контроля
  - b) проверка общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат
  - c) **проверка поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», проверка правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств**
  - d) оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств
5. Контроль по показателю «Описание» включает проверку
- a) целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества
  - b) **внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства**
  - c) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке
  - d) растворимости лекарственного вещества
6. Контроль по показателю «Упаковка» включает проверку
- a) **целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества**
  - b) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства
  - c) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке
  - d) растворимости лекарственного вещества
7. Контроль по показателю «Маркировка» включает проверку
- a) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства
  - b) целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества
  - c) растворимости лекарственного вещества
  - d) **соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке**





Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

8. Целью приёмочного контроля является
- а) предупреждение поступления в аптеку некачественных лекарственных средств**
  - б) проверка качества укупорки лекарственных средств
  - в) проверка лекарственных средств на соответствие требованиям Государственной фармакопеи
  - г) проверка лекарственных средств на соответствие требованиям нормативной документации по физико-химическим показателям
9. При контроле лекарственных средств по показателю «Описание» проверяется
- а) количественное содержание
  - б) внешний вид**
  - в) наличие специфических примесей
  - г) наличие общих примесей
10. При контроле лекарственных средств по показателю «Упаковка» проверяется
- а) отсутствие постороннего запаха
  - б) отсутствие общих и специфических примесей
  - в) целостность упаковки**
  - г) подлинность
11. Приёмочному контролю подвергаются
- а) все лекарственные средства, поступающие в аптеку**
  - б) лекарственные средства зарубежного производства
  - в) фармацевтические субстанции
  - г) инъекционные лекарственные средства
12. Упаковка лекарственных средств должна соответствовать
- а) требованиям потребителей
  - б) физико-химическим свойствам**
  - в) требованиям медицинских организаций
  - г) требованиям организаций оптовой торговли
13. Внешний вид лекарственных средств контролируется
- а) с помощью инструментальных методов анализа
  - б) с помощью химических методов анализа
  - в) с помощью специального оборудования
  - г) органолептически**
14. Если при приёмочном контроле обнаружено лекарственное средство с посторонним запахом, его
- а) помещают в карантинную зону**
  - б) используют как образец для витрины
  - в) утилизируют
  - г) размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя
15. Маркировка лекарственных средств заводского производства должна соответствовать требованиям
- а) Государственной фармакопеи



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- b) приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н
  - c) **Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ**
  - d) международных стандартов
16. Если при проведении приёмочного контроля обнаружено нарушение целостности вторичной упаковки, то такие лекарственные средства
- a) утилизируют
  - b) **помещают в карантинную зону**
  - c) отпускают в первичной упаковке
  - d) размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя
17. Несоответствие маркировки установленным требованиям
- a) допускается для лекарственных средств зарубежного производства
  - b) может свидетельствовать об изменении технологии производства
  - c) **может свидетельствовать о фальсификации**
  - d) может свидетельствовать о смене дизайна упаковки производителем
18. Условия отпуска указываются на упаковке лекарственных средств
- a) **всех**
  - b) рецептурного отпуска
  - c) зарубежного производства
  - d) отечественного производства
19. Приёмочный контроль светочувствительных лекарственных средств осуществляют в
- a) тёмном помещении
  - b) специальном помещении для хранения светочувствительных лекарственных средств
  - c) **обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения**
  - d) транспортном средстве поставщика
20. Приёмочный контроль гигроскопичных лекарственных средств осуществляют в
- a) помещении с влажностью не более 50%
  - b) **обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения**
  - c) специальном помещении для хранения гигроскопичных лекарственных средств
  - d) транспортном средстве поставщика
21. Номер регистрационного удостоверения указывается на упаковке лекарственных средств
- a) детских
  - b) индивидуального изготовления
  - c) инъекционных
  - d) **всех**
22. Надпись на вторичной упаковке «Продукция прошла радиационный контроль» обязательна для
- a) **лекарственных растительных препаратов**
  - b) всех лекарственных средств
  - c) детских лекарственных средств



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- d) инъекционных лекарственных средств
23. Приёмочный контроль легковоспламеняющихся лекарственных средств осуществляется в
- специальных укрепленных помещениях
  - обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения**
  - специальном помещении для хранения огнеопасных лекарственных средств
  - транспортном средстве поставщика
24. Приёмочный контроль взрывоопасных лекарственных средств осуществляется в
- специальных укрепленных помещениях
  - специальном помещении для хранения взрывоопасных лекарственных средств
  - обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения**
  - транспортном средстве поставщика
25. Упаковка светочувствительных лекарственных средств должна быть из
- светлого стекла
  - светозащитных материалов**
  - прозрачных полимерных материалов
  - белой бумаги

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-6** Осуществляет предметно-количественный учет лекарственных средств в установленном порядке

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения ведут
- аптечные киоски
  - организации оптовой торговли лекарственными средствами**
  - аптечные организации
  - индивидуальные предприниматели, не имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность
2. Нормативным документом, устанавливающим перечень ЛП, подлежащих предметно-количественному учёту в аптечных организациях, является
- приказ МЗ СР РФ от 12.02.2007 № 110
  - приказ МЗ РФ от 31.10.2017 № 882н**
  - приказ МЗ РФ от 22.04.2014 № 183н
  - приказ МЗ РФ от 26.10.2015 № 751н
3. Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту, утверждается
- Министерством здравоохранения Российской Федерации**
  - Министерством здравоохранения субъектов РФ
  - Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором
  - Росздравнадзором



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

4. Порядок организации предметно-количественного учета в аптечной организации утверждается

- a) **локальным приказом (распоряжением) руководителя аптеки**
- b) постановлением вышестоящей организации
- c) протоколом собрания трудового коллектива
- d) Минздравом РФ

5. Локальным приказом (распоряжением) руководителя аптеки утверждаются

- a) розничные цены на лекарственные препараты, подлежащих ПКУ
- b) **перечень лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ**
- c) **ответственные за ведение и хранение журналов учета (регистрации) операций с ЛП, подлежащими ПКУ**
- d) **ответственные за контроль соблюдения порядка ПКУ в аптечной организации**

6. Лекарственное средство должно находиться на предметно-количественном учёте в аптечной организации

- a) Дифенгидрамин в ампулах
- b) Тиоридазин в таблетках
- c) **Клонидин в таблетках**
- d) Серебра нитрат в порошке

7. Предметно-количественный учёт этилового спирта в аптеке ведётся в

- a) миллимолях
- b) литрах
- c) **килограммах**
- d) граммах в пересчёте на 96° спирт

8. Предметно-количественный учёт прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в

- a) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- b) **журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ**
- c) журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- d) книге учёта наркотических лекарственных средств

9. Инвентаризация наркотических средств и психотропных веществ, находящихся на ПКУ, проводится в аптечной организации

- a) ежеквартально
- b) ежегодно
- c) с периодичностью, определяемой руководителем организации
- d) **ежемесячно**

10. Для лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту, нормы естественной убыли устанавливаются в % от величины

- a) поступления в денежном измерителе



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- b) поступления в натуральных измерителях
  - c) **расхода в натуральных измерителях**
  - d) книжного остатка в натуральных измерителях
11. Препарат, содержащий в составе лекарственное вещество, находящееся на предметно-количественном учёте, для отпуска дополнительно снабжают
- a) **сигнатурой**
  - b) основной этикеткой «Наружное»
  - c) паспортом письменного контроля
  - d) основной этикеткой «Внутреннее»
12. Предметно-количественный учет наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в
- a) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
  - b) журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
  - c) **журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ**
  - d) книге учёта наркотических лекарственных средств
13. Рецепты на ЛП, содержащие психотропные вещества, внесённые в Список III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учёту, и ЛП, обладающие анаболической активностью, действительны в течение
- a) 5 дней
  - b) **15 дней**
  - c) 1 месяца
  - d) 2 месяцев
14. Выведение остатков лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учёте, проводится в аптеке
- a) **ежемесячно**
  - b) ежеквартально
  - c) не реже одного раза в год
  - d) на усмотрение местной администрации
15. К ЛП, включенным в список II наркотических средств и психотропных веществ, относят
- a) Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин
  - b) **Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол**
  - c) Барбитал, Диазепам, Тазепам, Фенобарбитал
  - d) Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат
16. К ЛП, включённым в список IV прекурсоров, относят
- a) **Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин**
  - b) Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол
  - c) Барбитал, Диазепам (Седуксен), Тазепам, Фенобарбитал



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- d) Аконит, Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат
17. К ЛП, включённым в Список сильнодействующих веществ, относят
- Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин
  - Зопиклон, Клозапин, Клонидин, Грамадол**
  - Барбитал, Диазепам, Тазепам, Фенобарбитал
  - Аконит, Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат
18. Препараты представляют собой
- аналоги наркотических средств
  - приравненные к наркотическим средствам вещества
  - вещества, оборот которых запрещён
  - вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ**
19. Психотропные ЛП списка III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, и иные ЛС, подлежащие ПКУ, для граждан, имеющих право на получение ЛП бесплатно или со скидкой, выписываются на рецептурном бланке
- только формы 148-1/у-88
  - формы 148-1/у-88 и дополнительно формы 148-1/у-04(л)**
  - только формы 148-1/у-04(л)
  - специальном на наркотическое средство или психотропное вещество и дополнительно формы 148-1/у-04(л)
20. Журналы регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, хранятся
- в металлическом шкафу в технически укрепленном помещении
  - в металлическом шкафу (сейфе)**
  - в сейфе в технически укрепленном помещении
  - на рабочем столе руководителя организации
21. Заполненные журналы регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, хранятся в аптечной организации (лет)
- 1
  - 10**
  - 5
  - 3
22. Руководитель аптечной организации обязан определить и утвердить приказом
- структурные подразделения, в которых будет проводиться ПКУ ЛП**
  - нормы отпуска лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ
  - места хранения и сроки хранения журналов и документов, подтверждающих приходные и расходные операции
  - торговую наценку на лекарственные препараты, подлежащих ПКУ
23. Предметно-количественный учет в аптеке отражается в следующих документах
- рецептурном журнале



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- b) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- c) книге учёта наркотических лекарственных средств
- d) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

24. Периодичность заполнения журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

- a) не реже одного раза в течение дня
- b) 1 раз в 10 дней
- c) ежемесячно
- d) ежеквартально

25. Записи в журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, производятся

- a) главным бухгалтером аптечной организации
- b) лицом, ответственным за их ведение и хранение в аптечной организации и утвержденным приказом руководителя
- c) материально-ответственным лицом в присутствии представителей ОВД
- d) руководителем аптеки в присутствии представителя Минздрава субъекта Федерации

**Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-7** Организует контроль за наличием и условиями хранения лекарственных средств для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента

### 1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Согласно приказу помещения для хранения лекарственных средств должны быть оснащены приборами для регистрации параметров воздуха

- a) Приказ МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
- b) Приказ МЗ РФ от 31.08.2016 № 647н
- c) Приказ МЗ РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
- d) **Приказ МЗ и СР РФ от 23 августа 2010 года N 706н**

2. Выявленные лекарственные средства с истекшим сроком годности должны

- a) **храниться отдельно от других групп лекарственных средств в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне**
- b) быстро реализовываться медицинским организациям
- c) выбрасываться
- d) отправляться поставщикам

3. В помещениях для хранения лекарственных средства размещают в соответствии с требованиями нормативной документации, указанной на упаковке лекарственного препарата, с учетом:

- a) физико-химических свойств лекарственных средств
- b) фармакологических групп (для аптечных и медицинских организаций)
- c) **способа применения (внутреннее, наружное)**



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- d) поставщиков товаров
4. В аптечных организациях наркотические и психотропные лекарственные средства хранятся отдельно с учётом
- a) высших разовых доз
  - b) способа применения (парентерального, внутреннего, наружного)**
  - c) высших суточных доз
  - d) физико-химических свойств
5. Лица, ответственные за хранение наркотических средств и психотропных веществ, назначаются приказом руководителя
- a) организации**
  - b) лицензирующего органа
  - c) Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков
  - d) Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
6. Правила хранения ЛС утверждаются
- a) Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором)
  - b) Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором)
  - c) Министерством здравоохранения РФ**
  - d) Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ
7. В помещениях хранения ЛС проверка температуры и влажности воздуха должна осуществляться не реже
- a) 1 раза в смену
  - b) 1 раза в сутки**
  - c) 2 раз в смену
  - d) 2 раз в сутки
8. Термометры и гигрометры в помещении хранения лс должны находиться на расстоянии от дверей, окон и отопительных приборов не менее (м)
- a) 3**
  - b) 1
  - c) 2
  - d) 4
9. При размещении ЛС в помещениях хранения не учитывается
- a) фармакологическая группа
  - b) способ применения
  - c) физико-химические свойства ЛС
  - d) регион, из которого был доставлен товар**
10. Процедура организации хранения ЛС не предусматривает
- a) наличие стеллажных карт
  - b) идентификацию стеллажей, шкафов, полок





Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- c) **наличие рабочего места провизора (фармацевта)**  
d) специальные помещения для хранения разных групп ЛС
11. ЛП для медицинского применения хранятся  
a) без особых требований  
b) в соответствии с требованиями государственного реестра ЛС  
c) в соответствии с требованиями регистра ЛС  
d) **в соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке и в государственной фармакопее**
12. Лекарственные препараты, требующие защиты от действия света, хранятся  
a) **в защищённом от естественного и искусственного освещения месте**  
b) на стеллаже в обычных условиях  
c) в прохладном месте  
d) в отдельном шкафу или изолированном помещении
13. В аптечных организациях для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и взрывоопасных ЛС предусматриваются  
a) негоряемые шкафы  
b) **изолированные помещения хранения со средствами автоматической пожарной защиты и сигнализацией**  
c) материальные комнаты  
d) отдельные шкафы
14. Хранение сильнодействующих и ядовитых ЛС, находящихся под международным контролем, осуществляется в  
a) обычных помещениях хранения  
b) **технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС**  
c) изолированных помещениях хранения  
d) отдельном шкафу
15. Хранение сильнодействующих и ядовитых ЛС, не находящихся под международным контролем, осуществляется в  
a) **металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня**  
b) обычных помещениях хранения  
c) изолированных помещениях хранения  
d) технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС
16. Изделия из пластмасс следует хранить в вентилируемом помещении, в защищённом от действия солнечных лучей месте, при соблюдении  
a) температуры ниже 0 °С  
b) влажности более 65%  
c) влажности менее 40%  
d) **влажности менее 65%**



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

17. Резиновые медицинские изделия следует хранить в защищённом от действия солнечных лучей месте при
- температуре от 0° до 25 °С, при соблюдении влажности более 65%
  - температуре от 0° до 25°С, при соблюдении влажности менее 65%
  - температуре ниже 0°С
  - Г) соблюдении влажности менее 40% в вентилируемом помещении
18. В помещениях хранения ЛС проверка температуры и влажности воздуха должна осуществляться не реже
- 1 раза в смену
  - 1 раза в сутки**
  - 2 раз в смену
  - 2 раз в сутки
19. В помещениях хранения ЛС показатели температуры и влажности регистрируются в
- журнале (карте) регистрации параметров воздуха**
  - стеллажной карте
  - журнале учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения
  - журнале учёта ЛС с ограниченным сроком годности
20. Лекарственные препараты, требующие защиты от воздействия влаги, хранятся
- на стеллаже в обычных условиях
  - в защищенном от естественного и искусственного освещения месте
  - в соответствии с требованиями по хранению, указанными на вторичной упаковке**
  - в отдельном шкафу или изолированном помещении
21. Дезинфицирующие средства следует хранить в
- изолированном помещении**
  - условиях холодильной камеры
  - защищённом от света, прохладном месте
  - шкафах, выкрашенных изнутри масляной краской
22. К средствам, требующим при хранении защиты от воздействия пониженной температуры, не допуская их замерзания, относится
- глюкоза
  - спиртовые растворы
  - формалин**
  - настойки
23. Пахучие лекарственные средства (фармацевтические субстанции как летучие, так и нелетучие, но обладающие сильным запахом)
- в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха**
  - в хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре
  - в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
  - в изолированном помещении
24. Красящие лекарственные средства хранятся



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

- a) в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
  - b) в хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре
  - c) в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха
  - d) в изолированном помещении
25. Нерасфасованное лекарственное растительное сырье хранится
- a) в хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре
  - b) в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
  - c) в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха
  - d) в изолированном помещении

*(из расчёта не менее 25 тестовых заданий на каждый реализуемый индикатор достижения компетенции в рамках соответствующей дисциплины).*

#### Критерии оценки тестирования

Оценка по 100-балльной системе	Оценка по системе «зачтено - не зачтено»	Оценка по 5-балльной системе		Оценка по ECTS
96-100	зачтено	5	отлично	A
91-95	зачтено			B
81-90	зачтено	4	хорошо	C
76-80	зачтено			D
61-75	зачтено	3	удовлетворительно	E
41-60	не зачтено	2	неудовлетворительно	Fx
0-40	не зачтено			F

#### 1.2. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Промежуточная аттестация проводится в формезачета. Промежуточная аттестация включает следующие типы заданий: практико-ориентированные задания, решение ситуационной задачи, собеседование по контрольным вопросам и т.д.



Пятигорский медико-фармацевтический институт –  
филиал федерального государственного бюджетного  
образовательного учреждения высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

**ЭКСПЕРТНОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ  
НА ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ  
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕГО КОНТРОЛЯ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ  
АТТЕСТАЦИИ ПО ПРАКТИКЕ  
ПОЛУЧЕНИЕ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ УМЕНИЙ И ОПЫТА  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ  
(УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ)  
ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ 33.05.01 ФАРМАЦИЯ**

Фонд оценочных средств по практике -получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности (управление и экономика аптечных учреждений) по специальности «33.05.01 Фармация» содержит вопросы по темам, перечень практических навыков, комплект тестовых заданий.

Содержание фонда оценочных средств соответствует ФГОС ВО по специальности «33.05.01 Фармация», утвержденным приказом \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_, рабочему учебному плану по специальности «33.05.01 Фармация», утвержденным Ученым советом института от 31 августа 2022г.

Контрольные измерительные материалы соответствуют специальности «33.05.01 Фармация» и рабочей программе практики «получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности» по специальности «33.05.01 Фармация». Измерительные материалы связаны с основными теоретическими вопросами, практическими навыками и компетенциями, формируемые в процессе прохождения практики «Получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности».

Измерительные материалы соответствуют компетенции специалиста по специальности «33.05.01 Фармация» и позволяют подготовить специалиста к практической деятельности.

ФОС позволяет специалисту провести проверку уровня усвоения общекультурных, общепрофессиональных, профессиональных компетенций, овладения которыми реализуется в ходе прохождения практики по «Управлению и экономике аптечных учреждений».

Фонд оценочных средств является адекватным отображением требований ФГОС ВО и обеспечивает решение оценочной задачи в соответствии общих и профессиональных компетенций специалиста этим требованиям.

Измерительные материалы позволяют специалисту применить знания, полученные в ходе изучения дисциплины «Управление и экономика аптечных учреждений» к условиям будущей профессиональной деятельности.

Заключение: фонд оценочных средств в представленном виде вполне может быть использован для успешного освоения программы по дисциплине «Управление и экономика фармации» по специальности «33.05.01 Фармация».

**Рецензент:**